(1) Numéro de publication : 0 574 312 A1

12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 93401475.4

(51) Int. Cl.5: C07D 213/80, A61K 31/44

(22) Date de dépôt : 10.06.93

(30) Priorité: 10.06.92 FR 9206951

Date de publication de la demande : 15.12.93 Bulletin 93/50

84 Etats contractants désignés :
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
PT SE

71 Demandeur: ADIR ET COMPAGNIE 1 rue Carle Hébert F-92415 Courbevoie Cédex (FR) 8 bis rue Ledru-Rollin
F-92150 Suresnes (FR)
Inventeur: Lacoste, Jean-Michel
103 rue Brancas
F-92310 Sevres (FR)
Inventeur: Duhault, Jacques
14 bis rue Paul Demange
F-78290 Croissy sur Seine (FR)
Inventeur: Espinal, Joseph
11 rue Chateaubriand
F-75008 Paris (FR)
Inventeur: Boulanger, Michelle
10 place du Général de Gaulle
F-78400 Chatou (FR)

Nicotinates de diacylglycérols, leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques qui les contiennent.

(57) Composés de formule (I):

$$R_3 - C - O - CH_2 - CH$$
 $O - C - R_1$
 $O - C - R_2$
 $O - C - R_2$
 $O - C - R_2$

dans laquelle:

R₁ et R₂

identiques ou différents représentent un radical alkyle supérieur ou alkényle supérieur,

R₃

représente un radical pyridinyl ou pyrazinyl, leurs isoméres ainsi que leurs sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.

Médicaments.

10

15

5

dans laquelle R'3 a la même signification que précédemment,

que l'on fait réagir selon la nature des composés de formule (I) que l'on souhaite obtenir avec :

- soit dans le cas où R1 et R2 sont identiques :

2 équivalents du chlorure d'acide-de formule (VI), en présence d'une base,

 $R_1 - CO - CI$ (VI)

dans laquelle R₁ a la même signification que dans la formule (I), pour conduire au composé de formule (I/a), cas particulier des composés de formule (I),

20

$$-0-CO-R_1$$
 $-0-CO-R_1$
 (I/a)
 $-0-CO-R_1$

25

dans laquelle R₁ et R'₃ ont la même signification que précédemment,

- soit dans le cas où R₁ et R₂ sont différents :

avec un équivalent du chlorure d'acide de formule (VI) décrit précédemment,

pour conduire, après séparation des composés mono et diacylés, au composé de formule :

35

30

40

dans laquelle R_1 et R'_3 ont la même signification que précédemment, que l'on fait réagir avec un équivalent du chlorure d'acide de formule (VIII) en présence d'une base : R_2 - CO - CI (VIII)

R₂ - CO - Cl (VIII)
pour conduire au compposé de formule (I/b), cas particulier des composés de formule (I),

45

$$\begin{array}{c|c}
-0-CO-R_1 \\
-0-CO-R_2 \\
-0-CO-R'_3
\end{array}$$
(1/b)

50

dans laquelle R₁, R₂ et R'₃ ont la même signification que précédemment, composés de formule (I/a) ou (I/b), qui lorsque R'₃ représente un radical 2-méthyl-pyrazin-5-yl peuvent subir une oxydation par de l'eau oxygénée en milieu acétique, pour conduire respectivement aux composés de formule (I/c) et (I/d), cas particuliers des composés de formule (I):

table.

5

10

15

20

25

Ces nouveaux nicotinates de diacylglycérol présentent des propriétés pharmacologiques très intéressantes. En particulier, ils diminuent la concentration en lipides plasmatiques et, de ce fait, sont utilisables dans la prévention de l'athérosciérose.

Par rapport aux nicotinates connus, ces nouveaux produits évitent le pic précoce de concentration initiale d'acide nicotinique et n'entraînent pas d'effet rebond.

L'invention s'étend aussi aux compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un composé de formule (I) ou ses isomères optiques avec un ou plusieurs excipients inertes, non toxiques et appropriés. Les compositions pharmaceutiques ainsi obtenues pourront être présentées sous diverses formes, les plus avantageuses étant les comprimés, les dragées, les gélules, suppositoires, suspensions buvables, les formes transdermiques (gel, patch), etc...

La posologie utile est adaptable selon la nature et la sévérité de l'affection, la voie d'administration ainsi que selon l'âge et le poids du patient. Cette posologie unitaire varie de 0,5 g à 5 g par jour en une ou plusieurs prises.

Les exemples suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon.

Les produits de départ utilisés sont des produits connus ou préparés selon des modes opératoires connus.

Exemple 1 : Glycérol-1,2-distéarate-3-nicotinate

Stade A: Glycérol-1,2-isopropylidène-3-nicotinate

A une solution maintenue à 0°C, sous agitation, contenant 80 mmoles de 1,2-isopropylidène glycérol dans 100 ml de chloroforme sont additionnées, goutte à goutte, 160 mmoles de triéthylamine puis 80 mmoles de chlorhydrate du chlorure de nicotinoyle. Après 12 heures d'agitation à 20°C, le mélange est dilué par 300 ml d'éther éthylique puis lavé par 100 ml d'eau, 100 ml d'une solution aqueuse à 5 % de bicarbonate de sodium et à nouveau par 100 ml d'eau. La phase organique est séchée et concentrée sous vide.

Le produit attendu est obtenu, sous forme d'huile, après purification du résidu par chromatographie sur gel de silice en utilisant le dichlorométhane comme éluant.

Point d'ébullition : 148-150°C (p = 26,66 Pa) 30

Stade B: Glycérol-3-nicotinate

Une suspension contenant 21 mmoles du produit obtenu au stade précédent dans 30 ml d'acide acétique aqueux à 10 % est chauffée 3 heures à 100°C. Après refroidissement et concentration, le résidu huileux obtenu est purifié par chromatographie sur gel de silice en utilisant comme éluant un mélange dichlorométhane/méthanol (93/7) et conduit au produit attendu sous forme d'un solide blanc. Point de fusion: 87-88°C

Stade C: Glycérol-1,2-distéarate-3-nicotinate 40

> Une solution contenant 24 mmoles de chlorure de stéaroyle dans 30 ml de chloroforme est additionnée goutte à goutte et sous agitation à une solution refroidie à 0°C contenant 12 mmoles du produit obtenu au stade précédent et 24 mmoles de pyridine dans 30 ml de chloroforme. Le mélange réactionnel est agité à 20°C pendant une nuit puis lavé par de l'eau, séché et évaporé sous vide. Le résidu huileux obtenu est purifié par chromatographie sur gel de silice en utilisant comme éluant un mélange dichlorométhane/acétone (98/2) et conduit au produit attendu, sous forme d'un solide blanc après recristallisation dans l'hexane. Point de fusion : 67-69°C

Microanaly	se élémei	ntaire :			
	C %	Н%	N %		
calculé	74,03	10,91	1,92		

Les exemples suivants ont été obtenus en utilisant le même mode opératoire que celui décrit pour l'exemple 1.

10,72

2,07

5

74,06

trouvé

50

Microanalyse élémentaire :			
	C %	н %	N %
calculé	73,06	10,62	2.08
trouvé	73,29	10,70	2,22

Etude pharmacologique des dérivés de l'invention

Exemple 6 : Etude de la diminution de la concentration en lipides plasmatiques

a Cette étude a été réalisée sur des rats SDCD mâles âgés de dix semaines, pesant de 325 à 350 g, acclimatés pendant une dizaine de jours et mis à jeun la veille de l'expérience. L'administration des produits est effectuée par gavage avec sonde oesophagienne, chaque animal recevant 2 ml/kg d'une suspension de 0,4 mM/kg de produit actif dans la Gomme du Sénégal (à 20 % dans l'eau distillée).

30 minutes, 1 heure, 2 heures, 4 heures, 6 heures et 8 heures après administration, les animaux sont sacrifiés par décapitation. Les paramètres mesurés sont les taux des triglycérides et des acides gras libres ainsi que la concentration sanguine de l'acide nicotinique.

Les courbes 1 et 2 (en annexe) montrent l'efficacité des produits de l'invention à l'égard des triglycérides et de la concentration sanguine en acide nicotinique. La courbe 3 (en annexe) montre l'effet des produits de l'invention à l'égard des acides gras libres et met en évidence l'absence d'effet rebond, notamment pour le composé de l'exemple 1.

<u>b</u> Les résultats rassemblés dans le tableau ci-dessous montrent les concentrations en triglycérides et en acides gras libres obtenues après administration, à la dose de 0,1 mmole/kg P.O., du composé de l'exemple 3 et de ses deux énantiomères (exemples 4 et 5). L'étude a été réalisée sur des lots de 12 animaux.

Taux de triglycérides (mg/l)					
Temps (heures)	1	2	4	6	8
Témoins Gomme du Sénégal	539±49	598±49	652±47	508±32	495±49
Acide nicotinique	190±19	498±60	568±25	533±40	623±51
Exemple 3	192±22	263±30	462±43	466±33	503±28
Exemple 4	183±22	238±29	478±58	528±58	499±25
Exemple 5	196±24	279±31	398±48	545±33	544±18

Temps (heures)	1	2	4	6	8
Témoins Gomme du Sénégal	0,727±0,031	0,803±0,054	0,833±0,061	0,859±0,050	0,948±0,052
Acide nicotinique	0,101±0,010	1,207±0,100	1,068±0,069	0,974±0,078	1,026±0,094
Exemple 3	0,111±0,014	0,265±0,095	1,068±0,059	1,117±0,068	1,194±0,076
Exemple 4	0,133±0,026	0,257±0,052	1,118±0,103	1,163±0,062	1,040±0,077
Exemple 5	0,105±0,026	0,363±0,082	1,051±0,072	1,240±0,085	1,130±0,055

55

45

50

5

10

15

20

25

dans laquelle R'₃ a la même signification que précédemment, que l'on transforme en diol correspondant de formule (V), en milieu acide :

OH (V)
O-C-R'3

dans laquelle R'₃ a la même signification que précédemment, que l'on fait réagir selon la nature des composés de formule (I) que l'on souhaite obtenir avec :

- soit dans le cas où R₁ et R₂ sont identiques :

2 équivalents du chlorure d'acide de formule (VI), en présence d'une base,

 $R_1 - CO - CI$ (VI)

dans laquelle R₁ a la même signification que dans la formule (I), pour conduire au composé de formule (I/a), cas particulier des composés de formule (I),

 $-0-CO-R_1$ $-0-CO-R_1$ $-0-CO-R_3$ (I/a)

dans laquelle R₁ et R'₃ ont la même signification que précédemment,
- soit dans le cas où R₁ et R₂ sont différents :
avec un équivalent du chlorure d'acide de formule (VI) décrit précédemment,
pour conduire, après séparation des composés mono et diacylés, au composé de formule :

O-CO-R1

OH

O-CO-R'3

dans laquelle R₁ et R'₃ ont la même signification que précédemment, que l'on fait réagir avec un équivalent du chlorure d'acide de formule (VIII) en présence d'une base :

R₂ - CO - Cl (VIII) pour conduire au compposé de formule (I/b), cas particulier des composés de formule (I),

55

10

15

20

25

30

40

$$-0-CO-R_1$$
 $-0-CO-R_{13}$
(I/c)

dans laquelle R₁ a la même signification que dans la formule (I) et R"₃ représente un radical 2-méthyl-1-(N-0xyde)pyrazin-5-yl,

composés de formule (I/a) ou (I/c) :

- que l'on purifie, le cas échéant, selon une technique classique de purification,
- dont on sépare, si on le souhaite, les isomères selon une technique classique de purification,
- et que l'on transforme, éventuellement, en leurs sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.

8/ Compositions pharmaceutiques contenant comme principe actif au moins un composé selon l'une des quelconques revendications 1 à 5, seul ou en combinaison avec un ou plusieurs véhicules inertes, non toxiques pharmaceutiquement acceptables.

9/ Compositions pharmaceutiques selon la revendication 8 utiles dans le traitement préventif de l'athérosclérose.

25

15

20

5

30

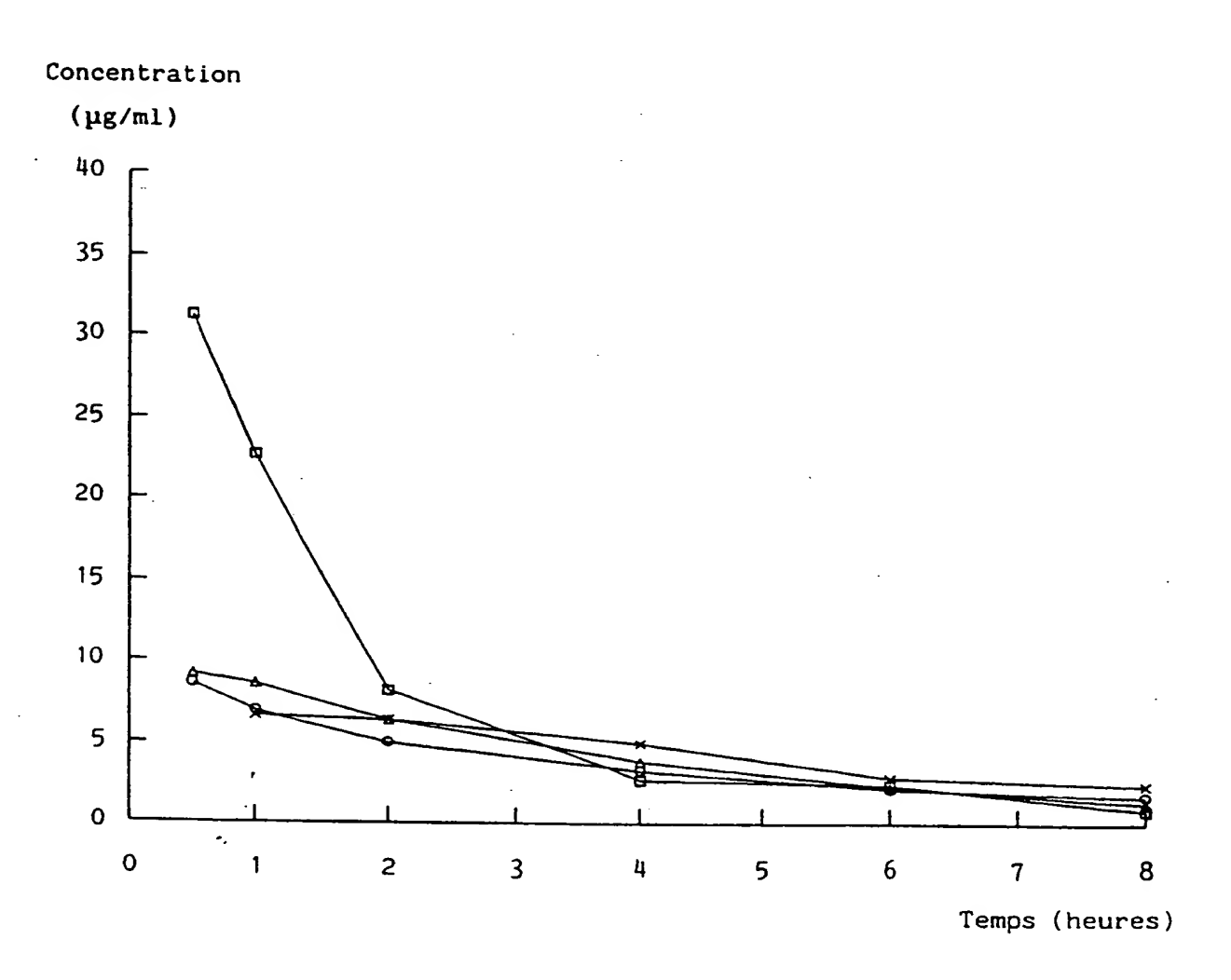
35

40

45

50

- Courbe 2 CONCENTRATION SANGUINE ACIDE NICOTINIQUE



Les produits sont administrés à la dose de 0,4 mM/kg p.o.

Acide nicotinique	0
Exemple 1	××
Exemple 2	۵
Exemple 3	•——•



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Nucrero de la demanda

EP 93 40 1475

stégori e	Citation du documen	SIDERES COMME PEI	Revendication	CI ASSEMBLY DE
	JOURNAL OF PHAR vol. 11, no. 8, pages 555 - 562 J.SUGIHARA ET A lymphatic absording prodright absorption of nacid.' * le document en	MACOBIO-DYNAMICS. 1988, TOKYO L. 'Studies on intest ption of drugs. II. ugs for improving lyn aproxen and nicotinic	inal phatic	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.5) CO7D213/80 A61K31/44
ŀ	ESPECIALIDADES I	FARMCO-TERAPFUTICAS	SA.)	
	_			
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Lat. Cl.5)
	,			C07D A61K
I				·
	~.			**************************************
	sent rapport a été établi po	ur toutes les revendications		
	A HAYE	30 JUILLET 19		Bosma Bosma
C : partic C : partic sutre	ATEGORIE DES DOCUMEN cullèrement pertinent à lui seul cullèrement pertinent en combi document de la même catégor re-plan technologique	T: théori E: docum date d naison avec um D: cité d	e ou principe à la base de l'In- tent de brevet antérieur, mais le dépôt ou après cette date ans la decande our d'autres raisons	ves doe

EPO FORM ISOS CLES (POAC)